MENU SEARCH INDEX DETAIL BACK NEXT

4/5



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 08241865

(43) Date of publication of application: 17.09.1996

(51)Int.CI.

H01L 21/205 C23C 16/44 C23C 16/50 C23F 4/00 H01L 21/31 // H01L 21/3065

(21)Application number: 07070911

(71)Applicant:

ANERUBA KK

(22)Date of filing: 03.03.1995

(72)Inventor:

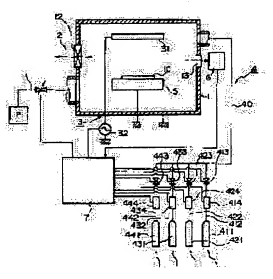
DOI SATOSHI

(54) PLASMA CVD DEVICE AND IN-SITU CLEANING AFTER-TREATING METHOD

(57)Abstract:

PURPOSE: To efficiently carry out an in-situ cleaning after-treatment which removes residues deposited inside a reaction chamber after a CVD treatment in a short time.

CONSTITUTION: After—treatmenting gas material which contains the same component elements with a substrate thin film and generates volatile matter reacting with cleaning gas material is introduced into a reaction chamber 1 through a gas introducing means 4 at a flow rate that the deposition speed of a thin film is in a reaction rate—determining state. A plasma forming means 3 gives energy to after—treatment gas under such a condition that the deposition speed of the thin film is in a reaction rate—determining state to form plasma, cleaning gas



material left as deposited is turned into volatile
matter reacting with after— treatment gas, and the
volatile matter is discharged out through an exhaust
system 11. Cleaning gas material is removed without being trapped in the thin film.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998 Japanese Patent Office

MENU SEARCH INDEX DETAIL BACK NEXT

(19)日本国特許庁 (JP)

/E1\1_4 C1 6

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-241865

(43)公開日 平成8年(1996)9月17日

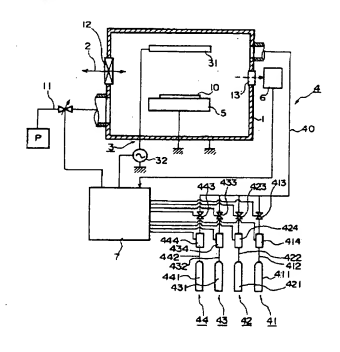
(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FI				技術表示箇所
H01L 21/205	i		H01	L 21/205			
C 2 3 C 16/44			C 2 3	C 16/44		J	
16/50				16/50		÷	
C23F 4/00	<i>)</i> '		C 2 3	F 4/00		Α	
,			•			F	
		審査請求	未請求	請求項の数14	FD	(全 18 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平7-70911		(71)出	題人 000227	7294		
				アネル	パ株式	会社	
(22)出顧日	平成7年(1995)3/		東京都	府中市	四谷5丁目8	番1号	
			(72)発	明者 土居	悟史		
						四谷5丁目85	番1号日電アネ
					式会社		
			(74)代		保立		
			1				

(54) 【発明の名称】 プラズマCVD装置及びその場クリーニング後処理方法

(57)【要約】

【目的】 CVD処理後の反応容器内の付着残留物を除去するその場クリーニング後の後処理を、短時間に効率的に行えるようにする。

【構成】 基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であってクリーニングガス材料と反応して揮発物を生成する後処理用ガスを、薄膜の堆積速度が反応律速状態となる流量で反応容器1内にガス導入手段4により導入する。薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でプラズマ形成手段3が後処理用ガスにエネルギーを与えてプラズマを形成し、付着残留したクリーニングガス材料が後処理用ガスと反応して揮発物を生成し、揮発物は排気系11により排出される。クリーニングガス材料は薄膜で閉じ込められることなく除去される。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 排気系を備えて内部が排気可能に構成された反応容器と、該反応容器内にプラズマを形成するプラズマ形成手段と、薄膜形成用の反応性ガスを反応容器内へ導入するガス導入手段とを有し、該プラズマ形成手段によってプラズマを生成しこのプラズマによって反応性ガスを反応させ、反応容器内に配置された基板に基板薄膜を作成するプラズマCVD装置であって、

前記ガス導入手段は、前のプラズマCVD処理によって 反応容器内の構成物に付着残留した材料と反応してこの 材料を除去するクリーニングガスを導入するガス導入系 と、この除去の後に反応容器内に付着残留したクリーニ ングガス材料を除去するための後処理用ガスを導入する ガス導入系とを含み、

この後処理用ガスのガス導入系は、作成する基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であって前記クリーニングガス材料と反応して揮発物を生成することが可能な反応性ガスを後処理用ガスとして導入するものであり、かつ、この後処理用ガスのガス導入系は、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスを後処理の際に導入するものであり、

さらに、前記プラズマ形成手段は、付着残留したクリーニングガス材料に後処理用ガスを反応させて前記排気系により排気される揮発物を生成してクリーニングガス材料を閉じ込めることなく除去することが可能なプラズマを形成するものであり、かつ、このプラズマ形成手段は、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でエネルギーを後処理の際に後処理用ガスに与えるものであることを特徴とするプラズマCVD装置。

【請求項2】 前記後処理用ガスには、前記薄膜形成用の反応性ガスと同じガスが採用されていることを特徴とする請求項1記載のプラズマCVD装置。

【請求項3】 前記後処理用ガスのガス導入系は、前記プラズマ形成手段が与えるエネルギーの単位エネルギー当たりの流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理用ガスを後処理の際に反応容器に導入することができるよう構成されていることを特徴とする請求項2記載のプラズマCVD装置。

【請求項4】 前記基板に作成する基板薄膜は珪素系の 薄膜であり、前記クリーニングガスはフッ素系のガスで あり、前記後処理用ガスはシランであることを特徴とす る請求項1,2又は3記載のプラズマCVD装置。

【請求項5】 前記後処理用ガスとの反応による前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少をモニターするモニター手段を備えていることを特徴とする請求項1,2,3又は4記載のプラズマCVD装置。

【請求項6】 前記モニター手段は、前記クリーニング ガス材料中の除去すべき化学種の減少によって変量する 反応容器内の生成物のプラズマ発光強度を検出する分光器であることを特徴とする請求項5記載のプラズマCV D装置。

【請求項7】 前記モニター手段からの信号により、前記クリーニングガスを除去するための後処理を停止させる制御部を備えたことを特徴とする請求項6記載のプラズマCVD装置。

【請求項8】 排気系を備えて内部が排気可能に構成された反応容器内に基板を配置し、該反応容器内にプラズマを形成するとともに薄膜形成用の反応性ガスを反応容器内へ導入してプラズマにより所定の反応を生じさせて基板に基板薄膜を作成する際に、前のプラズマCVD処理によって反応容器内の構成物に付着残留した材料と反応してこの材料を除去することが可能なクリーニングガスを反応容器内に導入してクリーニングするその場クリーニングの後に行われる後処理方法であって、

作成する基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であって前記クリーニングガス材料と反応して揮発物を生成することが可能な材料の反応性ガスを後処理用ガスとして導入するとともに、その際の後処理用ガスの流量の条件を、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となるような条件とし、

さらに、後処理用ガスにエネルギーを与えてプラズマを 形成し、このプラズマによって、付着残留したクリーニ ングガス材料に後処理用ガスを反応させて揮発物を生成 し、この揮発物を前記排気系により排気することでクリ ーニングガス材料を閉じ込めることなく除去するととも に、その際、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積 速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスにエネル ギーを与えることを特徴とするその場クリーニング後処 理方法

【請求項9】 前記後処理用ガスには、前記薄膜形成用の反応性ガスと同じガスが採用されていることを特徴とする請求項8記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項10】 前記後処理工程では、後処理用ガスに与えられるエネルギーの単位エネルギー当たりの流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理用ガスを反応容器内に導入することを特徴とする請求項9記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項11】 前記基板に作成する基板薄膜は珪素系の薄膜であり、前記クリーニングガスはフッ素系のガスであり、前記後処理用ガスはシランであることを特徴とする請求項8,9又は10記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項12】 前記後処理用ガスとの反応による前記 クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少をモニターすることを特徴とする請求項9,10又は11記 載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項13】 前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少のモニターは、この化学種の減少によ

って変量する反応容器内の生成物のプラズマ発光強度を 分光器で検出することにより行われることを特徴とする 請求項12記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項14】 前記モニター手段が、前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少が停止したのを検出した際に、前記クリーニングガスを除去するための後処理を停止することを特徴とする請求項12又は13記載のその場クリーニング後処理方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本願の発明は、LSI(大規模集積回路)やLCD(液晶ディスプレイ)等の製作に必要な薄膜作成の際に行われるプラズマ化学気相成長(Chemical Vapor Deposition, CVD)の技術に関し、特に、反応容器内のクリーニングを行うプラズマCVD技術に関するものである。

[0002]

【従来の技術】各種メモリや論理回路等のLSI及びLCDを構成するTFT(Thin Film Transistor)等の微細回路は、導電性又は非導電性の薄膜を基板上に作成し、これをフォトリソグラフィ法によってパターンニングすることにより形成される。このような微細回路用薄膜の材料としては、単結晶珪素、多結晶珪素、非晶質珪素、窒化珪素、酸化珪素、酸化珪素、酸化珪素等の珪素系の材料が多く用いられる。このような材料の薄膜を基板の表面に作成する方法としては、プラズマCVD法によるものが盛んに実用化されている。プラズマCVD法によるものが盛んに実用化されている。プラズマCVD法によるものが盛んに実用化されている。プラズマCVD法によるものが盛んに実用化されている。プラズマCVD法によるものが盛んに実用化されている。プラズマCVD法に、反応性ガスをプラズマによって分解等の反応を生じさせ、所定の材料の薄膜を基板上に作成する技術である。

【0003】図8は、このようなプラズマCVD法を実施する従来のプラズマCVD装置の構成を説明する側面 概略図である。図8に示すプラズマCVD装置は、減圧可能に構成された反応容器1と、該反応容器1内に順次 基板10を搬入搬出する基板搬送系2と、該反応容器1 内にプラズマを形成するプラズマ形成手段3と、所定の 反応性ガスを反応容器1内へ導入するガス導入手段4等 から主に構成されている。反応容器1は、具体的には排 気系11が付設された真空容器であり、ターボ分子ポン プ等を備えることによって例えば10⁻³ Pa程度まで減 圧可能に構成される。

【0004】この反応容器1の器壁には、基板10の搬入搬出のための出入口を構成するゲートバルブ12が設けられており、基板搬送系2は、このゲートバルブ12を通して基板10を反応容器1内に順次搬入搬出するようになっている。反応容器1内の所定の位置には、基板ホルダー5が設けられており、基板搬送系2によって搬入された基板10はこの基板ホルダー5上に載置されるようになっている。そして、基板10は、後述のプラズマCVD処理後、基板搬送系2によって搬出される。

尚、枚葉式かバッチ式かによって基板搬送系2の構成は 若干異なり、枚葉式の場合には基板10を一枚ずつ反応 容器1内に搬入搬出し、バッチ式は特定のサセプタ等に より複数枚の基板10を支持しながら反応容器1内に搬 入搬出するよう構成される。

【0005】プラズマ形成手段3は、装置のタイプによ って各種のものがある。図8には、その一例として、高 周波によりプラズマを形成するものが示されている。即 ち、プラズマ形成手段3は、上記基板ホルダー5に対向 させた姿勢で反応容器1内に配置した板状の髙周波電極 31と、この高周波電極31に髙周波電力を印加する高 周波電源32と、印加される高周波をマッチングさせる 不図示のマッチング器等から主に構成されている。尚、 基板ホルダー5や反応容器1は接地されて、接地電位に 保持される。ガス導入手段4は、上記プラズマ形成手段 3が形成するプラズマによって気相反応を生じて基板1 0に薄膜を堆積させるためのガス(以下、基板薄膜用ガ ス)を反応容器1内に導入するよう構成されている。そ の他、プラズマを形成するための水素等のガスやガスを 反応容器1に導くためのキャリアガス等が補助的に導入 される場合がある。

【0006】図8に示す従来のプラズマCVD装置は、 以下の如く動作する。まず、基板搬送系2が基板10を 反応容器1内に搬入して基板ホルダー5上に載置する。 そして、反応容器1の排気系11が動作して反応容器1 内を例えば103 Pa程度まで減圧する。次に、ガス導 入手段4が所定の基板薄膜用ガスを反応容器1内に導入 する。この状態でプラズマ形成手段3が動作し、高周波 電源32によって例えば13.56MHz程度の高周波 電力が高周波電極31に印加される。印加された高周波 電力によって反応容器1内のガスが電離してプラズマが 生成され、これによって基板薄膜用ガスが所定の反応を 生じる。この結果、基板10の表面に所定の薄膜が堆積 する。薄膜が所定の膜厚に達すると、ガス導入及び高周 波の印加が停止され、基板搬送系2によって基板10が 搬出される。具体的な材料について説明すると、例えば 非晶質珪素の薄膜を基板上に作成する場合には、モノシ ラン等のシランガスと水素ガスとを混合して導入し、プ ラズマによってシランガスを分解して非晶質珪素の薄膜 を基板上に堆積させるようにする。

【0007】さて、上述のようなプラズマCVD法では、作成される薄膜の膜質を向上させることが重要な課題の一つとなっている。膜質低下の主要な原因の一つは、薄膜内部への異物の混入によるものがある。異物の混入は、上述のようなプラズマCVD装置の場合、前の工程で反応容器内の電極や基板ホルダー、器壁等の構成物(以下、構成物と略す)の表面に付着残留した材料の剥離によるものがある。

【0008】例えば、プラズマCVD装置によって基板上にPN接合の薄膜を得る場合、まず珪素半導体を得る

ためのシランガス中に3価の不純物 B, A 1, G a, I n等を含む不純物気体(例えばジボラン(B $_2$ H $_6$))を添加したガスを使用してプラズマC V Dを行い、P 型半導体層を得る。その後、シランガス中に5価の不純物 P, A s 等を含む不純物(例えばフォスヒン(P H $_3$))やアルシン(A s H $_3$))を添加したガスを使用してブラズマC V Dを行い、N型半導体層を得る。この場合、先のP型半導体層のC V D 工程の際に反応容器内の構造物に付着残留したホウ素(B)などが、後のN型半導体層のC V D 工程の際に剥離して薄膜中に混入してしまり。このような異物混入があると、N型半導体層の電気 伝導度が低下し、期待された半導体特性が得られなくなってしまう。

【0009】従来、このような反応容器内の構成物に付着残留した材料の剥離による異物混入を防止する手段として、CVD工程の後に反応容器内をクリーニングする「その場クリーニング」と呼ばれる手法が実施されている。このその場クリーニングは、反応容器を大気圧に戻して解放して行う大がかりなクリーニングではなく、CVD工程の後に大気圧に戻すことなく放電プラズマ等を利用してクリーニングを行うものである。

【0010】その場クリーニングの最も一般的な手法 は、前の工程の材料が付着残留した反応容器の構成物の 表面に反応性の高いフッ素系等のガスをクリーニングガ スとして供給して、付着残留物を除去するものである。 即ち、CVD工程を終了して基板を反応容器から搬出し た後、ガス導入系を動作させてフッ素系のガス(例えば 四フッ化炭素や三フッ化窒素等)を導入する。この状態 でプラズマ形成手段を動作させてプラズマを生成し、こ のプラズマ中で生成されたフッ素活性種により付着残留 物をエッチングして除去するのである。エッチングされ た材料は、排気系によって反応容器外に排出されるの で、つぎのCVD工程で異物となる心配が無い。尚、 「そのクリーニング」の「その場」というのは、「CV D工程が終了した後に反応容器内を大気圧に戻すことな く」という意味である。但し、その場クリーニングの際 の反応容器内の圧力は前のCVD工程の際の圧力と異な っている場合がある。また、CVD工程とその場クリー ニング工程の間に、反応容器内を大気圧に戻すことなく

【0011】このようなその場クリーニングによって前の工程での付着残留物の除去が可能になるのであるが、その場クリーニングのために反応容器内に導入したクリーニングガス材料が反応容器内に付着残留してさらに別の問題を発生させる。即ち、このような反応性の高いガス材料が反応容器内に付着残留していると、次のCVD工程において遊離して基板薄膜中に混入して異物となる問題がある。また、その場クリーニングに用いられるガスは、フッ素系ガス等の反応性の極めて高いガスであり、詳細なメカニズムは解明されていないものの、この

行われる他の工程が介在される場合もある。

ような反応性の高いガスが遊離して存在することによっ て薄膜堆積反応が阻害され、薄膜堆積速度が低下する問 題もある。

【0012】このようなクリーニングガス材料の付着残留に起因した問題を解決する方法として、従来、次のような方法が提案されている。この方法は、化学的な手法によってクリーニングガスを除去して後のCVD工程において支障の無いようにするものである。具体的には、付着残留したクリーニングガス材料と反応してクリーニングガス材料を揮発性の高いガス材料に転換させて排気系によって排出可能とするガスを導入するものである。例えば、前述のフッ系のガスがクリーニングガスとして用いられた場合には、水素ガスを導入し、水素プラズマを生成するようにする。プラズマ中で生じた励起水素は、残留したフッ素化学種(フッ素単体、フッ素化合物等)と反応してフッ化水素を生成する。フッ化水素は蒸気圧が高いため、排気系によって反応容器外に搬出され、反応容器内には残留しない。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】上述のような方法により、その場クリーニング後に反応容器内に付着残留したクリーニングガス材料の影響を除去するための処理(以下、後処理と略す)が可能であるものの、この方法は、後処理に要する時間が長いという問題を有している。即ち、前述のように励起水素によってフッ素化学種を除去する場合、プラズマは反応容器内の中央においてブラズマ密度が大きく、周囲にいくに従って次第に弱くなったおける励起水素の生成量や寿命の要因により、水素が記がで反応容器内全域(特に放電プラズマの届きにくいおけで反応容器内全域(特に放電プラズマの届きにくいる路壁領域)に充分な励起水素を供給するには、数十分にも及ぶ長い時間を要することになる。このような長時間を要する工程が付加されることは、量産用のプラズマCVD装置としては甚だ好ましくない。

【0014】本願発明は、このような課題を解決するためになされたものであり、上述のような後処理を、短時間に効率的に行うことを可能し、良質な薄膜を高い生産性で作成することができるようなプラズマCVD装置及びその場クリーニング後処理方法を提供することを目的とする。

[0015]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため、本願の請求項1記載の発明は、排気系を備えて内部が排気可能に構成された反応容器と、該反応容器内にプラズマを形成するプラズマ形成手段と、薄膜形成用の反応性ガスを反応容器内へ導入するガス導入手段とを有し、該プラズマ形成手段によってプラズマを生成しこのプラズマによって反応性ガスを反応させ、反応容器内に配置された基板に基板薄膜を作成するプラズマCVD装置であって、前記ガス導入手段は、前のプラズマCVD

処理によって反応容器内の構成物に付着残留した材料と 反応してこの材料を除去するクリーニングガスを導入す るガス導入系と、この除去の後に反応容器内に付着残留 したクリーニングガス材料を除去するための後処理用ガ スを導入するガス導入系とを含み、この後処理用ガスの ガス導入系は、作成する基板薄膜の含有元素と共通した 元素を有する材料であって前記クリーニングガス材料と 反応して揮発物を生成することが可能な反応性ガスを後 処理用ガスとして導入するものであり、かつ、この後処 理用ガスのガス導入系は、導入した後処理用ガスによっ て堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件で 後処理用ガスを後処理の際に導入するものであり、さら に、前記プラズマ形成手段は、付着残留したクリーニン グガス材料に後処理用ガスを反応させて前記排気系によ り排気される揮発物を生成してクリーニングガス材料を 閉じ込めることなく除去することが可能なプラズマを形 成するものであり、かつ、このプラズマ形成手段は、導 入される後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度 が反応律速状態となる条件でエネルギーを後処理の際に 後処理用ガスに与えるものであるという構成を有する。 また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項2記 載の発明は、上記請求項1の構成において、後処理用ガ スには、薄膜形成用の反応性ガスと同じガスが採用され ているという構成を有する。また同様に上記目的を達成 するため、本願の請求項3記載の発明は、上記請求項2 の構成において、後処理用ガスのガス導入系は、プラズ マ形成手段が与えるエネルギーの単位エネルギー当たり の流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理 用ガスを後処理の際に反応容器に導入することができる よう構成されているまた同様に上記目的を達成するた め、本願の請求項4記載の発明は、上記請求項1,2又 は3の構成において、基板に作成する基板薄膜は珪素系 の薄膜であり、クリーニングガスはフッ素系のガスで あ、後処理用ガスはシランであるという構成を有する。 また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項5記 載の発明は、上記請求項1,2,3又は4の構成におい て、後処理用ガスとの反応によるクリーニングガス材料 中の除去すべき化学種の減少をモニターするモニター手 段を備えているという構成を有する。また同様に上記目 的を達成するため、本願の請求項6記載の発明は、上記 請求項5の構成において、モニター手段は、クリーニン グガス材料中の除去すべき化学種の減少によって変量す る反応容器内の生成物のプラズマ発光強度を検出する分 光器であるという構成を有する。また同様に上記目的を 達成するため、本願の請求項7記載の発明は、上記請求 項6の構成において、モニター手段からの信号により、 クリーニングガスを除去するための後処理を停止させる 制御部を備えている。また同様に上記目的を達成するた め、本願の請求項8記載の発明は、排気系を備えて内部 が排気可能に構成された反応容器内に基板を配置し、該

反応容器内にプラズマを形成するとともに薄膜形成用の 反応性ガスを反応容器内へ導入してプラズマにより所定 の反応を生じさせて基板に基板薄膜を作成する際に、前 のプラズマCVD処理によって反応容器内の構成物に付 着残留した材料と反応してこの材料を除去することが可 能なクリーニングガスを反応容器内に導入してクリーニ ングするその場クリーニングの後に行われる後処理方法 であって、作成する基板薄膜の含有元素と共通した元素 を有する材料であって前記クリーニングガス材料と反応 して揮発物を生成することが可能な材料の反応性ガスを 後処理用ガスとして導入するとともに、その際の後処理 用ガスの流量の条件を、後処理用ガスによって堆積する 薄膜の堆積速度が反応律速状態となるような条件とし、 さらに、後処理用ガスにエネルギーを与えてプラズマを 形成し、このプラズマによって、付着残留したクリーニ ングガス材料に後処理用ガスを反応させて揮発物を生成 し、この揮発物を前記排気系により排気することでクリ ーニングガス材料を閉じ込めることなく除去するととも に、その際、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積 速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスにエネル ギーを与えるという構成を有する。また同様に上記目的 を達成するため、本願の請求項9記載の発明は、上記請 求項8の構成において、後処理用ガスには、薄膜形成用 の反応性ガスと同じガスが採用されているという構成を 有する。また同様に上記目的を達成するため、本願の請 求項10記載の発明は、上記請求項9の構成において、 後処理工程では、後処理用ガスに与えられるエネルギー の単位エネルギー当たりの流量が基板薄膜の作成時より も多くなるように後処理用ガスを反応容器内に導入する という構成を有する。また同様に上記目的を達成するた め、本願の請求項11記載の発明は、上記請求項9又は 10の構成において、基板に作成する基板薄膜は珪素系 の薄膜であり、クリーニングガスはフッ素系のガスであ り、後処理用ガスはシランであるという構成を有する。 また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項12 記載の発明は、上記請求項9,10又は11の構成にお いて、後処理用ガスとの反応によるクリーニングガス材 料中の除去すべき化学種の減少をモニターするという構 成を有する。また同様に上記目的を達成するため、本願 の請求項13記載の発明は、上記請求項12の構成にお いて、クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減 少のモニターは、前記クリーニングガス材料中の除去す べき化学種の減少によって変量する反応容器内の生成物 のプラズマ発光強度を分光器で検出することにより行わ れるという構成を有する。また同様に上記目的を達成す るため、本願の請求項14記載の発明は、上記請求項1 3の構成において、生成物の量の増加が飽和したのを検 出した際に、クリーニングガスを除去するための後処理 を停止するという構成を有する。

[0016]

【作用】上記構成に係る本願発明のプラズマCVD装置およびその場クリーニング後処理においては、あるプラズマCVD処理の後に、クリーニングガス導入系によってクリーニングガスが反応容器内に導入され、反応容器内の構成物に付着残留した材料がクリーニングガスと反応して除去される。次に、後処理用ガスが反応容器内に導入され、反応容器内の構成物に付着残留したクリーニングガス材料に反応して揮発物を生成する。この揮発物は、排気系によって反応容器から排出される。

【実施例】以下、本願発明の実施例を説明する。図1

[0017]

は、本願発明のプラズマCVD装置の実施例を説明する 側面概略図である。図1に示すプラズマCVD装置は、 排気系11を備えて内部が排気可能に構成された反応容 器1と、反応容器1内に配置された基板ホルダー5と、 反応容器1内に基板10を搬入して基板ホルダー5上に 裁置し、CVD処理後に基板10を反応容器1外に搬出 する基板搬送系2と、反応容器1内にプラズマを形成す るプラズマ形成手段3と、各種のガスを反応容器1内へ 導入するガス導入手段4と、プラズマにより生成される 生成物の量をモニターするモニター手段6と、装置全体 の動作を制御する制御部7等から主に構成されている。 【0018】反応容器1は、排気系11が付設された真 空容器であり、基板10の搬入搬出のためのゲートバル ブ12を器壁に備えている。排気系11は、ターボ分子 ポンプ等を備えることによって反応容器1内を例えば1 0-3 Pa程度まで減圧可能に構成される。枚葉式かバッ チ式かによって基板搬送系2の構成は若干異なり、枚葉 式の場合には基板10を一枚ずつ反応容器1内に搬入搬 出し、バッチ式は特定のサセプタ等により複数枚の基板 10を支持しながら反応容器1内に搬入搬出するよう構 成される。尚、基板10としては、本実施例では、液晶 ディスプレイを構成する液晶基板が想定されている。こ のような液晶基板に対するプラズマCVD処理として は、TFTの電極部として非晶質珪素の薄膜を作成する 場合があげられる。

【0019】プラズマ形成手段3は、装置のタイプによって各種のものがある。図1に示す実施例では、その一例として、高周波によりプラズマを形成するものが示されている。即ち、プラズマ形成手段3は、上記基板ホルダー5に対向させた姿勢で反応容器1内に配置した板状の高周波電極31と、この高周波電極31に高周波電力を印加する高周波電源32と、印加される高周波をマッチングさせる不図示のマッチング器等から主に構成されている。尚、基板ホルダー5や反応容器1の器壁は接地されて、接地電位に保持される。

【0020】ガス導入手段4は、複数種のガスを反応容器1に導入できるよう、複数のガス導入系41,42,43,44から構成されている。各々のガス導入系41,42,43,44は、所定のガスを収容したガスタ

ンク411、421、431、441と、ガスタンク411、421、432、441を反応容器1に連通させる配管412、422、432、442と、配管412、422、432、442と、配管412、422、432、442上に設けられたコンダクタンスバルブ413、423、433、443、マスフローコントローラ414、424、434、444及び不図示の流量計やフィルター等から構成されている。上記ガス導入手段4は、基板薄膜用ガスのガス導入系41と、クリーニングガスのガス導入系42と、後処理用ガスのガス導入系41とを含み、その他、プラズマ生成のために補助的に導入される補助ガスのガス導入系43やキャリアガスのガス導入系44等を備えている。

【0021】具体的なガスの例について説明すると、基板薄膜用ガスのガス導入系41はモノシランガスを導入するものであり、クリーニングガスのガス導入系42はクリーニングガスとして三フッ化窒素を導入するよう構成されている。また、後処理用ガスとしては、後述のように基板薄膜用ガスの導入系41と後処理用ガスの導入系41とは兼用されている。尚、本実施例では、補助ガスとして水素ガスがモノシランガスに混合されて導入がよりになっており、水素ガスのガス導入系43を備えている。こららのガス導入系41,42,43,44の配管413,423,43は、反応容器1に接続された主配管40に接続されている。

【0022】モニター手段6は、具体的にはプラズマにより励起された材料の発光強度を検出する分光器である。反応容器1の器壁には、検出波長の光を充分透過する材料で形成された観察窓13が設けられており、反応容器1内のプラズマにより生じた光をこの観察窓13を通して受光可能な位置に、分光器が配置されている。

【0023】装置全体の動作を制御する制御部7は、装置の動作プログラムを格納したメモリや各種信号の入出力回路、制御動作の判断を行う中央演算回路等から構成されている。制御部7からの制御信号は、高周波電源32、排気系11、ガス導入手段4に設けられたコンダクタンスパルブ413,423,433,443及びマスフローコントローラ414,424,434,444等に送られるよう構成されている。逆に、モニター手段6からの信号が制御部7に送られるよう構成されている。

【0024】上記構成にかかる本実施例のプラズマCVD装置の動作について、実施例のその場クリーニング後処理方法の説明も兼ねて以下に述べる。前のプラズマCVD処理が終了すると、基板10を基板搬送系2によって搬出し、反応容器1に隣接して設けられる不図示の予備室等に搬入する。次に、排気系11が反応容器1内を10-3 Pa程度まで排気して残留ガスを排出した後、クリーニングガスのガス導入系42が動作して、三フッ化室素ガスからなるクリーニングガスを反応容器1内に導入する。この際の流量は、例えば1000cm³の容積

の反応容器に対して100sccm程度である。尚、「sccm」とは、「standard cubic centi-meter per minute」の略であり、0℃-気圧における毎分の流量(cm³/分)を意味している。

【0025】このようにクリーニングガスを導入した状態で、高周波電源32を動作させて三フッ化窒素ガスのプラズマを形成する。このプラズマによってフッ素活性種が生成され、反応容器1内の構成物に付着残留した薄膜がこのフッ素活性種によってエッチング除去される。このようなクリーニング処理を所定の方法で終点が確認されるまで行い、その後クリーニングガスの導入及びプラズマ形成手段3の動作を停止させる。この終点を確認する所定の方法とは、例えばプラズマを形成する放電回路の特性値の変化を検出する方法がある。尚、プラズマ形成のために印加される高周波電力は、周波数13.56MHzで、電力密度(投入電力を高周波電極31の放電面(プラズマ空間を臨む前面)で割った値)が10W/cm²程度である。

【0026】次に、排気系11が反応容器1内のガスを 再び排気し、1 P a 程度まで真空引きする。この状態 で、後処理用ガスのガス導入系41が動作してモノシラ ンガスが導入される。この際、水素ガスのガス導入手段 43も動作してモノシランガスに所定の流量の水素ガス を混合させる。水素ガス混合比は、全ガスの流量に対し て例えば20%程度である。また、具体的には、例えば モノシランガスの流量が96sccmで水素ガスの流量 が24sccmとする。このように後処理用ガスを導入 させた状態でプラズマ形成手段3を動作させ、反応容器 1内にプラズマを形成する。これにより、後述するよう な後処理用ガスとクリーニングガス材料との反応が生 じ、反応容器1内に残留していたクリーニングガス材料 の除去が行われる。尚、この際に印加される高周波電力 は、周波数13.56Hzで電力密度が0.1W/cm ² 程度の大きさである。

【0027】このようにして後処理を行ったのち、排気系11によって再び反応容器1内を排気して10⁻³ P a 程度の圧力に保持し、基板搬送系2を動作させて基板110を反応容器1内に搬入して基板ホルダー5上に載置する。そして、基板薄膜用ガスのガス導入手段41及び水素のガス導入手段43を動作させてモノシランと水素の混合ガスを導入し、プラズマ形成手段3を再び動作させてプラズマを形成する。これによってモノシランの分解反応が生じて、非晶質珪素の薄膜が基板10に作成される。

【0028】さて、上述のような本実施例のプラズマC VD装置及びその場クリーニング後処理方法の大きな特 徴は、後処理用ガスとして、「作成する基板薄膜の含有 元素と共通した元素を有する材料であってクリーニング ガス材料と反応して揮発物を生成させることが可能な反 応性ガス」を使用することである。このような後処理用 ガスの選択は、以下のような発明者の研究の結果による ものである。

【0029】まず、後処理用ガスの条件のうち、「作成 する基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料」 の部分は、後の基板薄膜の作成工程において異物を混入 させないという要請に基づくものである。本願の発明者 は、研究の過程で、このようなガスのうち、「クリーニ ングガス材料と反応して揮発物を生成させることが可能 な」反応性ガスが存在することを見い出した。前述した. ように、従来の後処理では、単に水素プラズマによって 励起水素を生成してフッ素系ガスと反応させるのみであ ったため、非常に長い時間がかかっていた。そこで、発 明者は、後処理において生成されるプラズマが特定の薄 膜を堆積させるよう動作させ、反応容器1内の構成物の 表面に薄膜を堆積させてクリーニングガス分子を閉じ込 めるようにすることを試みた。前述した従来の励起水素 との反応という化学的な手法に対比させると、このよう な薄膜によるクリーニングガス分子の閉じ込めは「物理 的手法」ということができる。

【0030】発明者は、このような予測のもと、後の基板薄膜の作成の際のガスと同じモノシランガスを使用して上記「物理的手法」によるクリーニングガス材料の除去を試みた。すると、水素プラズマのみによる従来の「化学的手法」に比べ大幅な時間短縮が図られたものの、そこで生じているプロセスは、上記のような「物理的手法」を使用しているとは評価し難いものであった。即ち、モノシランガスによって堆積した薄膜によってクリーニングガス材料が閉じ込められるのではなく、モノシランガスとクリーニングガス材料との特定の反応によって揮発物が生成されているとしか評価できないことが判明した。

【0031】この点をさらに詳しく説明する。後処理用ガスとして導入されたモノシラン/水素混合ガスのようなガスの放電プラズマ中では、次のような反応が主に生じることが報告されている(電子技術総合研究所研究報告第864号(1986)、「プラズマCVDによるシリコン薄膜の成長過程に関する研究」)。

$$S i H_4 + e \rightarrow S i H_4$$
 (1)

 $S i H_4 + e \rightarrow S i H_3 + X'$ (2)

$$S i H_4 + e \rightarrow S i H^* + X^{"}$$
 (3)

【0032】上記反応式において、X', X'' は現時点では特定されていない。これらの式のうち、(2)の反応から生じる SiH_3 の分子は基板表面に達して非晶質珪素薄膜の作成に寄与する化学種である。また、(3)の反応で生じたSiH'' は、基底状態に落ちる際に光を放出し、波長414nmの発光が観測される。(2)及び(3)の反応は、両者とも一電子過程で生じている。即ち、電子密度 n_e , 成膜速度 V_{depo} について、次のような関係が成立する。

 $n_{\,\text{e}} \propto$ [S i H_3] , $n_{\,\text{e}} \propto$ [S i H*] , $V_{\text{depo}} \propto$ [S i H_3] ... $V_{\text{depo}} \propto$ [S i H*]

つまり、SiH分子の発光を観測することにより、非晶 質珪素成膜の過程をモニターできる。

【0033】一方、反応容器1内に残留したフッ素化学種は、上記SiH分子の発光をクエンチング(抑止)するように作用する。即ち、SiHが励起されてSiHでなったとしても、たちどころにフッ素化学種と反応してSiF4等を生成してしまう。従って、SiHの発光強度の変化をモニターすることで、フッ素化学種の残留量の変化も同時に知ることができる。

【0034】発明者らは、このような考えのもと、SiHの発光強度をモニターしながら、上記「珪素系薄膜の堆積によるクリーニングガス分子の閉じ込め」によって後処理が行えるかどうか確かめるべく実験を行った。図2は、この実験の結果を示したものであり、SiHの発光強度の変化をモニターしながら後処理を行った実験の結果を示す。図2では、縦軸がSiHの発光(波長414nm)の分光発光強度、横軸が時間になっている。

【0035】図2において、SiHの発光強度の増加は、フッ素化学種の残量の減少に相当している。上記後処理が開始された時点ではフッ素化学種が多く残留しており、従って、クエンチングされるSiH*の量が多い。つまり、SiHが励起されてSiH*になってもりでは反応容器1円ではなってしまう。従って、この段階では反応容器1円に存在するSiH*の量は少ない。しかし、後処理が進行し、フッ素化学種の量が少なくなると、上記クエング効果が徐々に解消される。これに伴って、反応容器1内のSiH*が増加する。さらに後処理が進行し、フッ素化学種が完全に除去されると、SiH*の増加は飽和して一定の量に安定する。この状態は、SiH*の生成が、印加されている高周波電力のエネルギーに応じて平衡に達した状態である。

【0036】上述した考察から、SiHの発光強度の増加が停止した時点tm をもって後処理の終了と判断することができる。このtm までの時間は、処理開始から3分程度であり、3分程度の時間で後処理が完了できたことを示している。前述の通り、水素プラズマの励起水素のみを使用した従来例では数十分を要していたことを考えると、かなりの時間短縮が図られたことになる。なお、この際のモノシランガスの流量は12sccm、水素ガスの流量は48sccmであり、印加した高周波電力は、周波数13.56MHzで電力密度は0.1W cm^2 程度であった。また、反応容器1内の真空度は100Pa程度であった。

【0037】発明者は、このような大幅な時間短縮が図られる本実施例の後処理プロセスの特性を調べるため、ガス流量、雰囲気圧力、高周波電力等の諸条件について検討を行った。図3及び図4は、このような後処理プロ

セスの特性を調べるために行った実験の結果を示す図である。このうち、図3は、ガス流量を変化させて行った 実験の結果を示す図、図4は、雰囲気圧力及びガス流量 を変化させて行った実験の結果を示す図である。図2と 同様、図3及び図4の縦軸は波長414nmの光の発光 強度、横軸は時間である。

【0038】まず、図3において、曲線(1)はモノシラン24sccmで水素96sccmの流量の場合、曲線(2)はモノシラン18sccmで水素72sccmの流量の場合、曲線(3)はモノシラン12sccmで水素48sccmの流量の場合(図2と同様)、曲線(4)はモノシラン6sccmで水素24sccmの流量の場合の発光強度の時間的変化をそれぞれ示している。また、図4において、曲線(1)は雰囲気圧力が200Paで印加高周波電力が15Wの場合(図2と同様)、曲線(3)は雰囲気圧力が15Wの場合(図2と同様)、曲線(3)は雰囲気圧力が150Paで印加高周波電力が10Vの場合、曲線(4)は雰囲気圧力が100Paで印加高周波電力10Wの場合の発光強度の時間変化をそれぞれ示している。

【0039】まず、図3から分かる通り、モノシラン/水素の混合ガスの総流量が増加するにしたがって、後処理終了時点 tem に達するまでの時間が短縮していることが分かる。一方、図4に示すように、雰囲気圧力や印加高周波電力を変更させても、図3に示すような後処理の時間短縮効果は得られないことが分かる。即ちまず図4の曲線(3)と曲線(4)とを比べた結果から、100Paから150Paに圧力を増加させても、後処理終了時点tem に達するまでの時間は殆ど変化しない。また、図4の曲線(4)と曲線(2)とを比べた結果から、高周波電力を増加させた場合、プラズで密度が増大によって発光強度の飽和値は増加するものの、後処理終了時点tem に達するまでの時間は、むしろ増加してしまう。

【0040】尚、図3及び図4に示す実験は、後述のように薄膜堆積が反応律速状態となる条件即ち高周波電力 と薄膜形成速度との間に線形関係が成立する範囲で行われている。つまり、高周波電力の増大は、薄膜形成速度の増大を意味する。これを考慮すると、上記図4の結果は従来の予想に反するものである。つまり、高周波電力の増大は薄膜作成速度の増大を伴う。薄膜形成速度が増大すると、薄膜形成によるフッ素化学種の閉じ込めが促進されるから、上記後処理終了までの時間は短縮されると、高周波電力を増大させても後処理終了までの時間は短縮されていた。しかしながら現実には図4に示す間を考えられていた。しかしながら現実には図4に示す間り、高周波電力を増大させても後処理終了までの時間は短縮されていない。このことから、上述のような後処理のプロセスにおいては、珪素薄膜の形成はフッ素化学種の除去する上で支配的な過程ではないと判断できる。

【0041】一方、図5は、上記後処理開始前の反応容器1の器壁表面の状態を示した図であり、器壁表面をSEM(Scanning Electron Microscope, 走査型電子顕微鏡)で観察した結果の図である。図5に示すように、反応容器の器壁に付着現象したクリーニングガス材料は、複雑な凹凸を形成している。従って、このような凹凸を完全に覆ってクリーニングガス材料の閉じ込めを行うためには、かなりの膜厚の薄膜を形成しなければならない。高周波電極から離れた位置の器壁表面にこのような厚い膜厚の薄膜を形成するには、かなりの時間がかかり、図2に示したような3分程度の後処理時間内では不可能である。

【0042】三フッ化窒素が付着残留した表面にモノシラン/水素のプラズマを供給した場合、以下のような反応も生じていると考えられる。即ち、プラズマは、三フッ化窒素を分解して

 $NF_3 \rightarrow NF + 2F^*$

【0043】以上の考察から、本実施例における後処理 プロセスは、モノシランガスから生成された特定の化学 種(以下、化学種X)とフッ素化学種との反応が支配的 な過程であり、前述した珪素薄膜の堆積による三フッ化 窒素等の閉じ込めというような現象は本質的に生じてい ないとみなすことができる。このような化学種Xが生成 されるために必要なエネルギーは、珪素薄膜形成に必要 なエネルギーに比して著しく低く、印加する髙周波電力 が僅かな場合でも充分な量が生成される。生成された化 学種Xは長い寿命を持ち、プラズマの届きにくい器壁領 域にまで拡散して器壁領域に残留するフッ素化学種と反 応できる。また、高周波電力の増大させた際の後処理終 了までの時間の長期化は、髙周波電力の増大により化学 種Xの分解が促進されて短寿命の別の化学種Yに変化し てしまい、器壁領域まで到達できる化学種Xの絶対量が 減少してしまうことに起因すると考えられる。

【0044】このような化学種X及び化学種Yについては、現時点では断定できないが、化学種Xとしては例え

ばSiH4、化学種Yとしては例えばSiH3、Si H*, H* 等が該当すると予想される。このような観点 に立って、図2をもう一度検討してみると、急激に発光 強度が増加する期間Aでは、モノシラン/水素のプラズ マによって反応容器1内中央の高周波電極31等の構成 物に付着残留したフッ素化学種に対する後処理反応が進 み、フッ素化学種の急激な減少によってSiH*の急激 な増加をもたらしていると考えられる。しかし反応容器 1の器壁部分にはまだ多くのフッ素化学種が付着残留し ており、ここから放出されるフッ素化学種によるクエン. チングのため、SiH″の絶対量は少ない。そして期間 Bでは、器壁部分に付着残留したフッ素化学種に対する 後処理反応が徐々に進み、SiH。が緩やかに増加す る。この期間Bは、後処理の全過程の律速段階であると 言える。そして、器壁部分に付着残留したフッ素化学種 に対する後処理反応が進んでこの部分からのフッ素化学 種の放出が無くなると、反応容器1内には全域に亘って フッ素化学種が除去され、SiH゚のクエンチングが完 全に解消されてSiH*の増加が停止するのである。

【0045】このように、本実施例の後処理プロセスは、薄膜を堆積させてフッ素化学種を閉じ込めようとして導入した後処理用ガスは、実際には、フッ素化学種と反応して揮発物を生成している、という新規な知見に基づいている。そして、発明者が行った実験の結果は、薄膜が作成されるとしても、それによってフッ素化学種が閉じ込められる訳ではないことを示しているのである。

【0046】このような後処理プロセスの別の重要な条件は、「導入した後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でこの後処理用ガス を導入する」ということと、「後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でプラズマ形成手段が後処理用ガスにエネルギーを与える」ということである。この点を図6及び図7を使用して説明する。図6は、プラズマ形成のためにガスに与えるエネルギーと薄膜の堆積速度との関係を示した図であり、図7は、ガス流量と薄膜の堆積速度との関係を示した図である。

【0047】まず、図6に示すように、原料ガスに与えるエネルギーを大きくしていると、エネルギーが小さいうちはエネルギーと堆積速度とが線形関係を有してエネルギーの増大とともに堆積速度も増す。しかし、ある値Ec以上はエネルギーを増大させても堆積速度は増立なくなり、飽和した状態となる。この理由は、次の通りである。即ち、堆積速度は膜堆積に寄与する化学種の量に依存し、堆積速度を増大させるには、この化学種をプラズマによって原料ガスからできるだけ多く作り出するとが必要になる。しかし、このような化学種の生成は以上のエネルギーを与えても原料ガスが増えない限りそのような化学種は増加せず、従って堆積速度は飽和してしま

い上昇しない。従って、この状態で堆積速度を増加させるためには、図6に示すように、ガス流量を増加させて 堆積速度の飽和値を上側にもっていくしかない。

【0048】このような堆積速度の特性において、エネルギーと堆積速度とが線形関係を有してエネルギーの増大とともに堆積速度も増大する領域を「反応律速」と呼び、エネルギーを増大させても堆積速度が飽和して上昇しない領域を「供給律速」と呼ぶ。「反応律速」とは、上記化学種の生成が上限に達しておらず、エネルギーを持たによって生成が上限に達しておらず、エネルギーできるという点で、「反応」が堆積プロセス全体の速度を決定する要因になっているという意味である。また、「供給律速」とは、必要な化学種の反応生成が上限に達しているという意味である。とは、必要な化学種の反応生成が上限に対しているという意味である。となる原料ガスの供給を増加させるしかない、つまりガス供給の量が堆積プロセス全体の速度を決定する要因になっているという意味である。

【0049】さて、本実施例のエネルギー即ち髙周波電 力は、上記のうち堆積速度が「反応律速」となる条件で 与えられる。これは、薄膜堆積に必要な化学種の生成反 応が高周波電力の増大に対して飽和しない状態とすると いうことである。この構成要件の意味は、二つある。一 つは、高周波電力を低下させることにより薄膜堆積を少 なくすることである。前述したように、後処理プロセス では高周波電力を増大させるとかえって後処理時間が長 くかかる。このことは、後処理プロセスでは、髙周波電 力を低下させて行うことができることを意味する。髙周 波電力が低下すると、上記「反応律速」の状態では薄膜 の堆積速度が低下する。堆積速度が低下するということ は、後処理プロセスおける不要な薄膜堆積を抑制するこ とができることを意味し、このことは次の基板薄膜作成 工程の後のその場クリーニング等のクリーニング工程に おける所要時間を短くできる効果がある。二つめの意味 は、完全に解明された訳ではないが、本実施例のような 後処理プロセスは、「反応律速」状態となるような低い エネルギーの場合の方がより促進されるという点にあ る。これは、前述したように後処理反応を可能とする化 学種Xは比較的小さいエネルギーにおいて充分生成さ れ、エネルギーが大きくなると後処理が困難な別の化学 種Yに解離してしまうとの推定によるものである。

【0050】次に、ガス流量に関して、図7を用いて説明する。図7に示すように、ガス流量についてもエネルギーと同様、流量が少ないうちは流量と堆積速度は線形関係を有して上昇するが、ある値Fc以上の流量では飽和して堆積速度は増加しなくなる。これは、与えられるエネルギーが有限であるため薄膜堆積に必要な化学種の生成反応が飽和して上限に達してしまうという理由に基づく。従って、この状態で堆積速度を増加させるためには、図7に示すように、投入エネルギーを増大させて堆積速度の飽和値を上側にもっていくしかない。この図7を図6に対応させると、ガス流量と堆積速度が線形関係

を有して上昇する領域が「供給律速」の状態であり、ガス流量の増加にかかわらず堆積速度が飽和して一定になった領域が「反応律速」の状態である。

【0051】前述の通り、本実施例の後処理は、「堆積速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスを導入する」ものであるが、これは、次のような意味を持つ。即ち、反応律速状態では、図7に示す通りガス流量を増大させても堆積速度は増加しない。一方、前述した通り、後処理終了までの所要時間は、ガス流量を増加させるに従って短くなる傾向を示した。従って、反応律速状態を保持することで、ガス流量を増加させることよって薄膜堆積を促進することなく後処理反応のみを促進させることが可能となるのである。

【0052】尚、前述のモノシランの例のように、基板 薄膜作成の際と同じガスを後処理用ガスとして使用する 場合の上記投入エネルギー及びガス流量の条件について 補助的に説明すると、薄膜の堆積を抑制する意味で、基 板薄膜作成時よりも小さいエネルギーを与えることが好 適である。また、後処理に要する時間を短くする意味 で、基板薄膜形成時よりも多い流量で後処理用ガスを導 入しておくことが好適である。これらのことをまとめて 表現すると、結局、「単位エネルギーあたりのガス流 量」(単位は例えばリットル/ジュール)を基板薄膜作 成時よりも大きくしておくということになる。尚、ガス 流量の調整はガス導入手段4に設けられたマスフローコ ントローラ414, 424, 434, 444によって行 われるが、上述のように通常よりも多いの量のガスを安 定して精度よく導入することができるような高信頼性の マスフローコントローラを使用することが好ましい。

【0053】次に、本実施例の別の特徴点である後処理の停止機構について説明する。すなわち、本実施例では、生成物の量をモニターするモニター手段6からの信号によって制御部7が後処理を停止させるよう構成されている。前述したように、分光器からなるモニター手段6は、SiHの発光である414nmの光の発光強度を検出できるよう構成されており、このモニター手段6からの信号は制御部7に送られるようになっている。

【0054】制御部7では、この検出信号のデータを格納する不図示の記憶部が設けられており、送られたデータが逐次記憶される。制御部7は、記憶されたデータを前のデータと比較し、発光強度の増加が無くなったと判断すると、ガス導入手段4及びプラズマ形成手段3には、制御部7のメモリにこのような処理プログラムが格納されている。このような構成により、制御部7は、発光強度の増加が無くなったと判断した時点で後処理を光強を決ちないである。尚、このような停止機構が無いとものである。尚、このような停止機構が無いといるといるでは後処理終了後も後処理用ガスが供給される恐れがある。このような過剰がガス供給やプラズ形成手段3の動作があると、シランガスの分解による珪素

薄膜の堆積量が多くなる等の問題が発生し、次の基板薄膜作成工程の後に行われるクリーニング工程の所要時間が長くなったり、反応容器1を大気圧に戻しての定期的なクリーニングの頻度が増す等の問題が派生する。

【0055】上記実施例では、クリーニングガスとして 三フッ化窒素を用いたが、四フッ化炭素や六フッ化硫 黄、三フッ化塩素等のようなフッ素化合物のガスもクリ ーニングガスとして使用可能である。特に、三フッ化塩 素ガスを使用した場合、プラズマを形成させることなな 珪素化合物の残留付着物を除去できる。また、プラズマ を形成させる場合にも、フッ素化合物ガスにアルゴン等 の不活性ガスを60~80%程度添加することで、プラ ズマ密度を増加させ、クリーニング効率を上昇さことができる。尚、本願における「フッ素系のガス」と は、フッ素ガス及びフッ素化合物のガスを含む概念であ る。

【0056】後処理用ガスとしては、基板薄膜として非晶質珪素薄膜を後に作成するためモノシランガスを使用したが、これに限られず、ジシラン、トリシラン、テトラシラン等の他のシランガスも使用可能である。このようなシランガスは、多結晶珪素薄膜や単結晶珪素薄膜を作成する際にも使用できるのは明かである。また、後に酸化珪素薄膜を作成する場合には、上記シランガスに突気ガスを混合して後処理用ガスとすれば良いし、窒化珪素薄膜を作成する場合には、シランガスに窒素ガスを混合して後処理用ガスとすれば良い。さらに、炭化珪素薄膜を後に基板薄膜として作成する場合には、シランとメタンとの混合ガスが後処理用ガスとして使用できる。尚、本願における「珪素系の薄膜」とは、珪素薄膜又は

【0057】尚、後処理において「薄膜」と呼び得るものが反応容器1内の構成物の表面に堆積することは、本実施例の必須要件ではない。即ち、モノシランガスを後処理用ガスとして使用した場合、前述した後処理反応に引き続き、モノシランの分解反応によって珪素系の薄膜が反応容器内に堆積する場合があると考えられる。しかしながら、薄膜の堆積が完了する時点では、フッ素化学種は後処理反応によって揮発物を形成して除去されているので、堆積した薄膜中へのフッ素化学種の閉じ込めという現象は本質的に生じない。この点は、前述した図4及び図5の説明から明かであろう。

珪素化合物の薄膜を含む概念である。

【0058】また、前述したプラズマ形成手段3の構成は、放電空間の容量で高周波回路を結合した容量結合型高周波プラズマということができるが、これ以外にも、反応容器1の周囲に配置した高周波コイルによるもの、反応容器1内に挿通した高周波アンテナによるもの、導波管を反応容器1に接続して高周波を導入するもの等を採用することができる。高周波以外のものとしては、ECR(Electron CycrotronResonance,電子サイクロトロン共鳴)放電を利用する

もの、ヘリコン波プラズマを形成するもの、さらには、 直流二極放電を利用するもの等が、プラズマ形成手段と して採用することができる。

【0059】また、モニター手段6としては、SiHの発光強度を検出する分光器の例を取り上げたが、これ以外にも、Siの発光を検出する方法や、その場クリーニングの終点検出として説明したプラズマ放電の特性値を検出する方法等を採用することができる。さらに、プラズマ中の生成物を質量分析計等によってモニターする方法も採用することが可能である。

[0060]

【発明の効果】以上説明した通り、本願の請求項1記載 のプラズマCVD装置又は請求項8記載のその場クリー ニング後処理方法によれば、クリーニング後の後処理が 短時間に効率的に行われ、良質な基板薄膜を高い生産性 で作成することができる。また、請求項2のプラズマC VD装置又は請求項9のその場クリーニング後処理方法 によれば、上記請求項1又は8の効果に加え、薄膜形成 用ガスと同じガスが後処理用ガスとして採用されるの で、基板薄膜の品質をさらに向上させることができると いう効果が得られる。また、請求項3のプラズマCVD 装置又は請求項10のその場クリーニング後処理方法に よれば、上記請求項2又は9の効果に加え、多量の後処 理用ガスを流すことによりさらに短時間に後処理を終了 することができ、この点でさらに薄膜の生産性を向上さ せることができる。また、請求項4のプラズマCVD装 置又は請求項11のその場クリーニング後処理方法によ れば、珪素系の薄膜を作成するに際し、上記請求項1. 2若しくは3又は請求項8,9若しくは10の効果を得 ることができる。また、請求項5若しくは6のプラズマ CVD装置又は請求項12若しくは13のその場クリー ニング後処理方法によれば、上記請求項1,2,3若し くは4の効果又は8,9,10若しくは11の効果にお いて、クリーニングガス中の減少がモニターされるの で、減少が停止した時点を後処理終了の時点とすること ができ、最適な後処理時間を設定することができるとい う効果が得られる。また、請求項7のプラズマCVD装 置又は請求項14のその場クリーニング後処理方法によ れば、上記請求項5若しくは6又は請求項12若しくは 13の効果において、後処理終了と判断された時点で自 動的に処理が終了されるので、後処理が過剰に行われる ことによる問題を未然に防ぐことができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本願発明のプラズマCVD装置の実施例を説明 する側面概略図である。

【図2】図1のプラズマCVD装置において、SiHの 発光強度の変化をモニターしながら後処理を行った実験 の結果を示す図である。

【図3】図1のプラズマCVD装置において、ガス流量を変化させて行った実験の結果を示す図である。

【図4】図1のプラズマCVD装置において、雰囲気圧 力及びガス流量を変化させて行った実験の結果を示す図 である。

【図5】後処理開始前の反応容器の器壁表面の状態を示した図であり、器壁表面をSEMで観察した結果の図である。

【図6】プラズマ形成のためにガスに与えるエネルギー と薄膜の堆積速度との関係を示した図である。

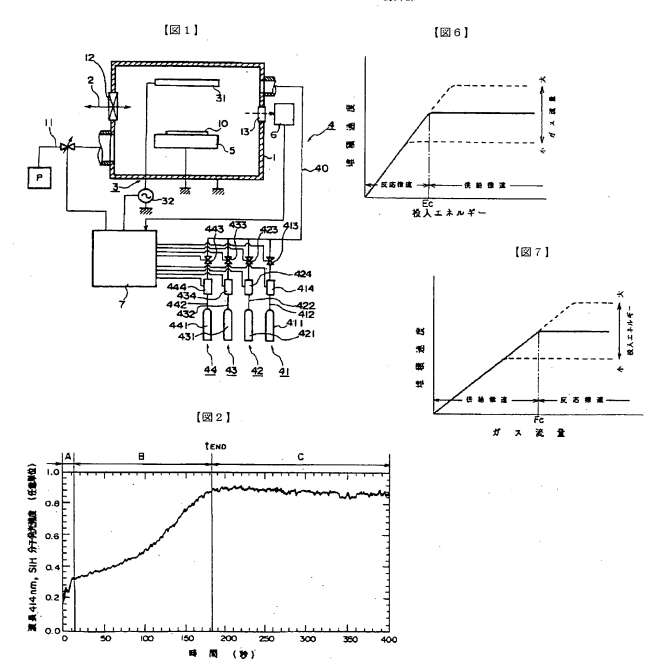
【図7】ガス流量と薄膜の堆積速度との関係を示した図である。

【図8】プラズマCVD法を実施する従来のプラズマC

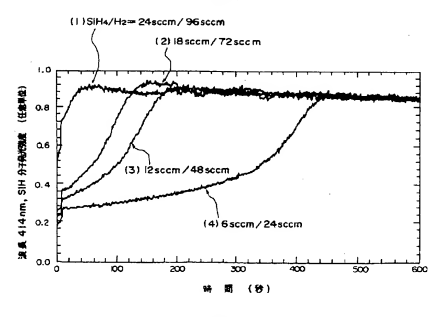
VD装置の構成を説明する側面概略図である。

【符号の説明】

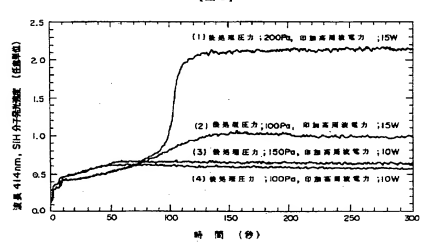
- 1 反応容器
- 10 基板
- 11 排気系
- 2 基板搬送系
- 3 プラズマ形成手段
- 4 ガス導入手段
- 5 基板ホルダー
- 6 モニター手段
- 7 制御部



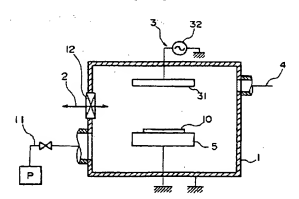




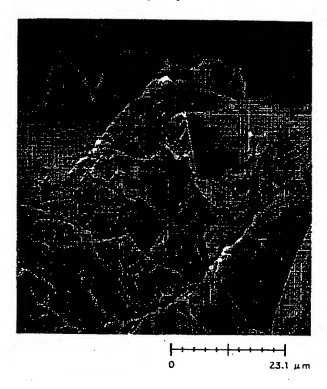
[図4]



[図8]



【図5】



【手続補正書】

【提出日】平成7年9月20日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 排気系を備えて内部が排気可能に構成された反応容器と、該反応容器内にプラズマを形成するプラズマ形成手段と、薄膜作成用の反応性ガスを反応容器内へ導入するガス導入手段とを有し、該プラズマ形成手段によってプラズマを生成しこのプラズマによって反応性ガスを反応させ、反応容器内に配置された基板に基板薄膜を作成するプラズマCVD装置であって、

前記ガス導入手段は、前のプラズマCVD処理によって 反応容器内の構成物に付着残留した材料と反応してこの 材料を除去するクリーニングガスを導入するガス導入系 と、この除去の後に反応容器内に付着残留したクリーニ ングガス材料を除去するための後処理用ガスを導入する ガス導入系とを含み、

この後処理用ガスのガス導入系は、作成する基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であって前記クリ

ーニングガス材料と反応して揮発物を生成することが可能な反応性ガスを後処理用ガスとして導入するものであり、かつ、この後処理用ガスのガス導入糸は、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスを後処理の際に導入するものであり、

さらに、前記プラズマ形成手段は、付着残留したクリーニングガス材料に後処理用ガスを反応させて前記排気系により排気される揮発物を生成してクリーニングガス材料を閉じ込めることなく除去することが可能なプラズマを形成するものであり、かつ、このプラズマ形成手段は、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でエネルギーを後処理の際に後処理用ガスに与えるものであることを特徴とするプラズマCVD装置。

【請求項2】 前記後処理用ガスには、前記薄膜作成用の反応性ガスと同じガスが採用されていることを特徴とする請求項1記載のプラズマCVD装置。

【請求項3】 前記後処理用ガスのガス導入系は、前記プラズマ形成手段が与えるエネルギーの単位エネルギー当たりの流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理用ガスを後処理の際に反応容器に導入することが

できるよう構成されていることを特徴とする請求項2記載のプラズマCVD装置。

【請求項4】 前記基板に作成する基板薄膜は珪素系の 薄膜であり、前記クリーニングガスはフッ素系のガスで あり、前記後処理用ガスはシランであることを特徴とす る請求項1,2又は3記載のプラズマCVD装置。

【請求項5】 前記後処理用ガスとの反応による前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少をモニターするモニター手段を備えていることを特徴とする請求項1,2,3又は4記載のプラズマCVD装置。

【請求項6】 前記モニター手段は、前記クリーニング ガス材料中の除去すべき化学種の減少によって変量する 反応容器内の生成物のプラズマ発光強度を検出する分光 器であることを特徴とする請求項5記載のプラズマCV D装置。

【請求項7】 前記モニター手段からの信号により、前記クリーニングガスを除去するための後処理を停止させる制御部を備えたことを特徴とする請求項6記載のプラズマCVD装置。

【請求項8】 排気系を備えて内部が排気可能に構成された反応容器内に基板を配置し、該反応容器内にプラズマを形成するとともに薄膜作成用の反応性ガスを反応容器内へ導入してプラズマにより所定の反応を生じさせて基板に基板薄膜を作成する際に、前のプラズマCVD処理によって反応容器内の構成物に付着残留した材料と反応してこの材料を除去することが可能なクリーニングガスを反応容器内に導入してクリーニングするその場クリーニングの後に行われる後処理方法であって、

作成する基板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であって前記クリーニングガス材料と反応して揮発物を生成することが可能な材料の反応性ガスを後処理用ガスとして導入するとともに、その際の後処理用ガスの流量の条件を、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となるような条件とし、

さらに、後処理用ガスにエネルギーを与えてプラズマを 形成し、このプラズマによって、付着残留したクリーニ ングガス材料に後処理用ガスを反応させて揮発物を生成 し、この揮発物を前記排気系により排気することでクリ ーニングガス材料を閉じ込めることなく除去するととも に、その際、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積 速度が反応律速状態となる条件で後処理用ガスにエネル ギーを与えることを特徴とするその場クリーニング後処 理方法。

【請求項9】 前記後処理用ガスには、前記薄膜作成用の反応性ガスと同じガスが採用されていることを特徴とする請求項8記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項10】 前記後処理工程では、後処理用ガスに 与えられるエネルギーの単位エネルギー当たりの流量が 基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理用ガスを 反応容器内に導入することを特徴とする請求項9記載の その場クリーニング後処理方法。

【請求項11】 前記基板に作成する基板薄膜は珪素系の薄膜であり、前記クリーニングガスはフッ素系のガスであり、前記後処理用ガスはシランであることを特徴とする請求項8,9又は10記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項12】 前記後処理用ガスとの反応による前記 クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少をモニターすることを特徴とする請求項9,10又は11記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項13】 前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少のモニターは、この化学種の減少によって変量する反応容器内の生成物のプラズマ発光強度を分光器で検出することにより行われることを特徴とする請求項12記載のその場クリーニング後処理方法。

【請求項14】 前記モニター手段が、前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少が停止したのを検出した際に、前記クリーニングガスを除去するための後処理を停止することを特徴とする請求項12又は13記載のその場クリーニング後処理方法。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0015

【補正方法】変更

【補正内容】

[0015]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた め、本願の請求項1記載の発明は、排気系を備えて内部 が排気可能に構成された反応容器と、該反応容器内にプ ラズマを形成するプラズマ形成手段と、薄膜作成用の反 応性ガスを反応容器内へ導入するガス導入手段とを有 し、該プラズマ形成手段によってプラズマを生成しこの プラズマによって反応性ガスを反応させ、反応容器内に 配置された基板に基板薄膜を作成するプラズマCVD装 置であって、前記ガス導入手段は、前のプラズマCVD 処理によって反応容器内の構成物に付着残留した材料と 反応してこの材料を除去するクリーニングガスを導入す るガス導入系と、この除去の後に反応容器内に付着残留 したクリーニングガス材料を除去するための後処理用ガ スを導入するガス導入系とを含み、この後処理用ガスの ガス導入系は、作成する基板薄膜の含有元素と共通した 元素を有する材料であって前記クリーニングガス材料と 反応して揮発物を生成することが可能な反応性ガスを後 処理用ガスとして導入するものであり、かつ、この後処 理用ガスのガス導入系は、導入した後処理用ガスによっ て堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件で 後処理用ガスを後処理の際に導入するものであり、さら に、前記プラズマ形成手段は、付着残留したクリーニン グガス材料に後処理用ガスを反応させて前記排気系によ り排気される揮発物を生成してクリーニングガス材料を

閉じ込めることなく除去することが可能なプラズマを形成するものであり、かつ、このプラズマ形成手段は、薄入される後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態となる条件でエネルギーを後処理の際に後処理用ガスに与えるものであるという構成を有する。また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項1の構成において、後処理用ガスには、薄膜作成用の反応性ガスと同じガスが採用されているという構成を有する。また同様に上記目的を達成フルボスには、薄膜作成用の反応性ガスと同じガスが採用されているという構成を有する。また同様に上記目的を違りであるという構成において、後処理用ガスのガス導入系は、プラズマ形成手段が与えるエネルギーの単位エネルギーの単位エネルギーの単位エネルギーの単位エネルギーの流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後処理の際に反応容器に導入することができるよう構成されている

また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項4記 載の発明は、上記請求項1,2又は3の構成において、 基板に作成する基板薄膜は珪素系の薄膜であり、クリー ニングガスはフッ素系のガスであ、後処理用ガスはシラ ンであるという構成を有する。また同様に上記目的を達 成するため、本願の請求項5記載の発明は、上記請求項 1, 2, 3又は4の構成において、後処理用ガスとの反 応によるクリーニングガス材料中の除去すべき化学種の 減少をモニターするモニター手段を備えているという構 成を有する。また同様に上記目的を達成するため、本願 の請求項6記載の発明は、上記請求項5の構成におい て、モニター手段は、クリーニングガス材料中の除去す べき化学種の減少によって変量する反応容器内の生成物 のプラズマ発光強度を検出する分光器であるという構成 を有する。また同様に上記目的を達成するため、本願の 請求項7記載の発明は、上記請求項6の構成において、 モニター手段からの信号により、クリーニングガスを除 去するための後処理を停止させる制御部を備えている。 また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項8記 載の発明は、排気系を備えて内部が排気可能に構成され た反応容器内に基板を配置し、該反応容器内にプラズマ を形成するとともに薄膜作成用の反応性ガスを反応容器 内へ導入してプラズマにより所定の反応を生じさせて基 板に基板薄膜を作成する際に、前のプラズマCVD処理 によって反応容器内の構成物に付着残留した材料と反応 してこの材料を除去することが可能なクリーニングガス を反応容器内に導入してクリーニングするその場クリー ニングの後に行われる後処理方法であって、作成する基 板薄膜の含有元素と共通した元素を有する材料であって 前記クリーニングガス材料と反応して揮発物を生成する ことが可能な材料の反応性ガスを後処理用ガスとして導 入するとともに、その際の後処理用ガスの流量の条件 を、後処理用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反 応律速状態となるような条件とし、さらに、後処理用ガ スにエネルギーを与えてプラズマを形成し、このプラズ

マによって、付着残留したクリーニングガス材料に後処 理用ガスを反応させて揮発物を生成し、この揮発物を前 記排気系により排気することでクリーニングガス材料を 閉じ込めることなく除去するとともに、その際、後処理 用ガスによって堆積する薄膜の堆積速度が反応律速状態 となる条件で後処理用ガスにエネルギーを与えるという 構成を有する。また同様に上記目的を達成するため、本 願の請求項9記載の発明は、上記請求項8の構成におい て、後処理用ガスには、薄膜作成用の反応性ガスと同じ ガスが採用されているという構成を有する。また同様に、 上記目的を達成するため、本願の請求項10記載の発明 は、上記請求項9の構成において、後処理工程では、後 処理用ガスに与えられるエネルギーの単位エネルギー当 たりの流量が基板薄膜の作成時よりも多くなるように後 処理用ガスを反応容器内に導入するという構成を有す る。また同様に上記目的を達成するため、本願の請求項 11記載の発明は、上記請求項9又は10の構成におい て、基板に作成する基板薄膜は珪素系の薄膜であり、ク リーニングガスはフッ素系のガスであり、後処理用ガス はシランであるという構成を有する。また同様に上記目 的を達成するため、本願の請求項12記載の発明は、上 記請求項9,10又は11の構成において、後処理用ガ スとの反応によるクリーニングガス材料中の除去すべき 化学種の減少をモニターするという構成を有する。また 同様に上記目的を達成するため、本願の請求項13記載 の発明は、上記請求項12の構成において、クリーニン グガス材料中の除去すべき化学種の減少のモニターは、 前記クリーニングガス材料中の除去すべき化学種の減少 によって変量する反応容器内の生成物のプラズマ発光強 度を分光器で検出することにより行われるという構成を 有する。また同様に上記目的を達成するため、本願の請 求項14記載の発明は、上記請求項13の構成におい て、生成物の量の増加が飽和したのを検出した際に、ク リーニングガスを除去するための後処理を停止するとい う構成を有する。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 2 0

【補正方法】変更

【補正内容】

【0020】ガス導入手段4は、複数種のガスを反応容器1に導入できるよう、複数のガス導入系41,42.43,44から構成されている。各々のガス導入系41,42,421,431,441と、ガスタンク411,421,431,441を反応容器1に連通させる配管412,422,432,442と、配管412,422,432,443、マスフローコントローラ414,424.434,444及び不

図示の流量計やフィルター等から構成されている。上記ガス導入手段4は、薄膜作成用ガスのガス導入系41 と、クリーニングガスのガス導入系42と、後処理用ガスのガス導入系41とを含み、その他、プラズマ生成のために補助的に導入される補助ガスのガス導入系43やキャリアガスのガス導入系44等を備えている。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0021

【補正方法】変更

【補正内容】

【0021】具体的なガスの例について説明すると、薄膜作成用ガスのガス導入系41はモノシランガスを導入するものであり、クリーニングガスのガス導入系42はクリーニングガスとして三フッ化窒素を導入するよう構成されている。また、後処理用ガスとしては、後述のおり、薄膜作成用ガスと同じモノシランガスが用いられており、薄膜作成用ガスのガス導入系41と後処理用ガスのガス導入系41とは兼用されている。尚、本実施例では、補助ガスとして水素ガスがモノシランガスに混合されて導入されるようになっており、水素ガスのガス導入系43を備えている。こららのガス導入系41、42、43、44の配管412、422、432、440配管412、422、432、440配管412、420に接続されている。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0040

【補正方法】変更

【補正内容】

【0040】尚、図3及び図4に示す実験は、後述のように薄膜堆積が反応律速状態となる条件即ち高周波電力と薄膜堆積速度との間に線形関係が成立する範囲で行われている。つまり、高周波電力の増大は、薄膜堆積速度の増大を意味する。これを考慮すると、上記図4の結果は従来の予想に反するものである。つまり、高周波電力の増大は薄膜堆積速度の増大を伴う。薄膜堆積速度が増大すると、薄膜堆積によるフッ素化学種の閉じ込めが促進されるから、上記後処理終了までの時間は短縮されていた。しかしながら現実には図4に示す間り、高周波電力を増大させても後処理終了までの接処理のプロセスにおいては、珪素薄膜の堆積はフッ素化学種の除去する上で支配的な過程ではないと判断できる。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0041

【補正方法】変更

【補正内容】

【0041】一方、図5は、上記後処理開始前の反応容器1の器壁表面の状態を示した図であり、器壁表面をS

EM(Scanning Electron Microscope, 走査型電子顕微鏡)で観察した結果の図である。図5に示すように、反応容器の器壁に付着残留したクリーニングガス材料は、複雑な凹凸を形成している。従って、このような凹凸を完全に覆ってクリーニングガス材料の閉じ込めを行うためには、かなりの膜厚の薄膜が堆積しなければならない。高周波電極から離れた位置の器壁表面にこのような厚い膜厚の薄膜が堆積するには、かなりの時間がかかり、図2に示したような3分程度の後処理時間内では不可能である。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 4 3

【補正方法】変更

【補正内容】

【0043】以上の考察から、本実施例における後処理 プロセスは、モノシランガスから生成された特定の化学 種(以下、化学種X)とフッ素化学種との反応が支配的 な過程であり、前述した珪素薄膜の堆積による三フッ化 窒素等の閉じ込めというような現象は本質的に生じてい ないとみなすことができる。このような化学種Xが生成 されるために必要なエネルギーは、珪素薄膜堆積に必要 なエネルギーに比して著しく低く、印加する髙周波電力 が僅かな場合でも充分な量が生成される。生成された化 学種Xは長い寿命を持ち、プラズマの届きにくい器壁領 域にまで拡散して器壁領域に残留するフッ素化学種と反 応できる。また、高周波電力の増大させた際の後処理終 了までの時間の長期化は、髙周波電力の増大により化学 種Xの分解が促進されて短寿命の別の化学種Yに変化し てしまい、器壁領域まで到達できる化学種Xの絶対量が 減少してしまうことに起因すると考えられる。

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0052

【補正方法】変更

【補正内容】

【0052】尚、前述のモノシランの例のように、基板 薄膜作成の際と同じガスを後処理用ガスとして使用する 場合の上記投入エネルギー及びガス流量の条件について 補助的に説明すると、薄膜の堆積を抑制する意味で、基 板薄膜作成時よりも小さいエネルギーを与えることが 適である。また、後処理に要する時間を短くする意味 で、基板薄膜作成時よりも多い流量で後処理用ガスを味 で、基板薄膜作成時よりも多い流量で後処理用ガスを 表現すると、結局、「単位エネルギーあたりのガスを 量」(単位は例えばリットル/ジュール)を基板薄膜作 成時よりも大きくしておくということになる。尚、エー が最の調整はガス導入手段4に設けられたマスフロコントローラ414、424、434、444によって行 われるが、上述のように通常よりも多いの量のガスを 定して精度よく導入することができるような高信頼性の マスフローコントローラを使用することが好ましい。

【手続補正9】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0060

【補正方法】変更

【補正内容】

[0060]

【発明の効果】以上説明した通り、本願の請求項1記載のプラズマCVD装置又は請求項8記載のその場クリーニング後処理方法によれば、クリーニング後の後処理が短時間に効率的に行われ、良質な基板薄膜を高い生産性で作成することができる。また、請求項2のプラズマCVD装置又は請求項9のその場クリーニング後処理方法によれば、上記請求項1又は8の効果に加え、薄膜作成用ガスと同じガスが後処理用ガスとして採用されるので、基板薄膜の品質をさらに向上させることができるという効果が得られる。また、請求項3のプラズマCVD装置又は請求項10のその場クリーニング後処理方法によれば、上記請求項2又は9の効果に加え、多量の後処

理用ガスを流すことによりさらに短時間に後処理を終了 することができ、この点でさらに薄膜作成の生産性を向 上させることができる。また、請求項4のプラズマCV D装置又は請求項11のその場クリーニング後処理方法 によれば、珪素系の薄膜を作成するに際し、上記請求項 1, 2若しくは3又は請求項8, 9若しくは10の効果 を得ることができる。また、請求項5若しくは6のプラ ズマCVD装置又は請求項12若しくは13のその場ク。 リーニング後処理方法によれば、上記請求項1.2.3 若しくは4の効果又は8,9,10若しくは11の効果. において、クリーニングガス中の減少がモニターされる ので、減少が停止した時点を後処理終了の時点とするこ とができ、最適な後処理時間を設定することができると いう効果が得られる。また、請求項7のプラズマCVD 装置又は請求項14のその場クリーニング後処理方法に よれば、上記請求項5若しくは6又は請求項12若しく は13の効果において、後処理終了と判断された時点で 自動的に処理が終了されるので、後処理が過剰に行われ ることによる問題を未然に防ぐことができる。

フロントページの続き

F I H O 1 L 21/31 21/302

C N 技術表示簡所